- DEUTSCHLAND
- ® BUNDESREPUBLIK @ Offenlegungsschrift m DE 44 01 400 A 1
- (51) Int. CI.6: A 61 B 5/14 A 61 M 1/14
  - G 01 N 33/48 G 01 N 27/403 C 12 Q 1/54 C 12 Q 1/00 C 12 Q 1/28 C 12 Q 1/32



DEUTSCHES PATENTAMY

- (21) Aktenzeichen: P 44 01 400.7 2 Anmeldetag: 19. 1.94
- Offenlegungstag:
- 20 7 95

(7) Anmelder:

Pfeiffer, Ernst, Prof. Dr., 89075 Ulm, DE

Wolf, E., Dipl.-Phys. Dr.-Ing.; Lutz, J., Dipl.-Phys. Dr.rer.nat., Pat.-Anwälte, 70193 Stuttgart

(2) Erfinder:

EP

Pfeiffer, Ernst, Prof. Dr., 89075 Ulm, DE: Sternberg. Fabio, Dr., 89231 Neu-Ulm, DE

(5) Für die Beurteilung der Patentfähigkeit

in E	Betracht	zu ziehende Druck:
E	30	39 00 119 C1
D	E	35 30 689 C2
	E	42 35 768 A1
D	E	41 30 742 A1
	Ε	40 01 760 A1
	E	37 00 119 A1
		2 65 001 A1
		51 09 850

02 86 118 A2

01 66 920 A1 00 64 369 A1 EP 5 54 955 A1 FP 5 39 625 A1 2 15 678 A2 EP 1 02 458 A1 wo 91 15 993 SU 11 13 744 A

CAMMANN, Karl: Das Arbeiten mit ionenselektiven Elektroden, Springer-Verlag, Berlin Heidelberg New York 1977, S.100-106;

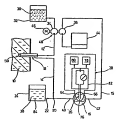
SCHINDLER, J.G.;

GÜLICH M.: L-Lactat-Durchfluß- elektrode mit immobilisierter Lactat-Oxidase. In: Fresenius Z.Anal.Chem., Bd.308, 1981, S.434-436; MINDT.W .:

RACINE.Ph.: et.al.: Sensoren für Lectat und Glucose, Verlag Chemie GmbH, Wein- heim, 1973, S.805-808; RACINE;

et.al.: An intrument for the rapid de- termination of L-lactate in biological fluids. In: Medical Instrumentations, Vol.9, No.1, Jan.- Feb. 1975, S.11-14:

- (S) Verfahren und Anordnung zur kontinuierlichen Überwachung der Konzentration eines Metaboliten
- Die Erfindung bezieht sich auf ein Verfahren und eine Anordnung zur kontinuierlichen Überwechung der Konzentration von Metaboliten, wie Glukose oder Milchsäure, In Blogeweben, wobel einer vorzugsweise im Subkutangewabe (10) implentierten Mikrodlalysesonde (18) ein Perfusatstrom [10] miplentierten Mikzodishyaseondo (18) ein Perfusstatsom Über eine Fertusteltung (12) zepöfführ und unter Aenzicht-über eine Fertusteltung (12) zepöfführ und unter Aenzicht-lien über eine Dahyasteltung (14) ein Dahyastern an einer nommen wird. Zusätlich wird dem Dahyastern an einer Mischntelle (28) ein kontinutelicher Enzymösungsstom und zugemäscht. Mit dem so geblieben Meßdishyastsrom wird ein dektrochemischer Meßsensor (25) konfinianierisch boarts-zeltagt und diebei die Konzentration des Metabolitan im MeBdialysatstrom unter selektiver Einwirkung des Enzyms (84) amperometrisch bestimmt.



#### DE 44 01 400

#### Beschreibung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren und eine Anordnung zur kontinuierlichen Oberwachung der Konzentration eines Metaboliten, wie Glukose oder Milchsäure, in Biogeweben, wobei einer vorzugsweise im Subkutangewebe implantierten Mikrodialysesonde ein Perfusatstrom zugeführt und unter Anreicherung mit dem in der Gewebeflüssigkeit enthaltenen Metaboliten als Dialysatstrom entnommen wird, und wobei die Konzentration des Metaboliten im Dialysatstrom unter selektiver Einwirkung eines Enzyms an einer vorzugsweise extrakorporal angeordneten Meßstelle bestimmt wird.

Verfahren und Anordnungen dieser Art finden vor allem im Bereich der Humanmedizin ihre Verwendung. Neben sportmedizinischen Anwendungen wie der Milchsäureüberwachung unter anaerober Belastung oder der Bestimmung der Variation freier Fettsäuren unter verschiedenen Bedingungen steht hier vor allem die Blutzukkerüberwachung von Diabetikern im Vordergrund. Eine schnelle Information über den Blutzuckerspiegel ist unumgängliche Bedingung für eine effektive, rückgekoppelte Dosierung von Insulingaben. Unter außerklinischen Bedingungen des täglichen Lebens kommt jedoch eine vom Patienten durchgeführte Selbstüberwachung des Zuckerspiegels mittels kontinuierlich am venösen Blutstrom angekoppelter Biosensoren unter anderem wegen Gerinnungsproblemen kaum in Frage. Als gangbare Alternative hat sich die Bestimmung des mit dem Blutzuckerspiegel weitgehend linear korrelierten Zucker- bzw. Glukosegehalts der interstitiellen Gewebeflüssigkeit herausgestellt. Bei den ersten nach diesem Prinzip arbeitenden Verfahren (vgl. EP-A-275 390) wurde ein mit einem immobilisierten Enzym beschichteter Nadelsensor in das Gewebe eingebracht und der Glukosegehalt ohne Probenentnahme in situ direkt in der Interstitialflüssigkeit durch Messungen auf enzymatisch-elektrochemischer Basis bestimmt. Dieses Konzept erwies sich jedoch als nachteilig, da bei Langzeitmessungen in vivo die Glukosesensivität des Nadelsensors durch Einflüsse physiologischer Parameter mit der Zeit stetig abnahm. Um dem zu entgehen, wurde gemäß dem eingangs angegebenen Verfahren vorgeschlagen (DE-A-41 30 742), Metaboliten mittels der Mikrodialysetechnik aus der Gewebeflüssigkeit zu gewinnen, die eigentliche Messung aber nach ex vivo zu verlagern, wobei ein Probentransport von der subkutan implantierten Mikrodialysesonde zu einer extrakorporal angeordneten elektrochemischen Enzymzelle über eine Dialysatleitung erfolgt. Mit dieser Technik war es unter zusätzlicher Spülung der Enzymzelle mit Pufferflüssigkeit möglich, den Einfluß von in biologischem Material vorhandenen Enzyminhibitoren zurückzudrängen und die Validität von Langzeitmessungen zu erhöhen. Intravenöse Referenzmessungen zeigten eine hohe Korrelation und eine unter Normalbedingungen geringe zeitliche Verzögerung zwischen den Zuckerspiegeln von Blut und Gewebe. Allerdings wurde eine mit dem allmählichen Verlust an Enzymaktivität verbundene Meßsignaldrift beobachtet. Zugleich erforderten Herstellung und Austausch des enzymbeschichteten Sensors vergleichsweise hohe Materialkosten.

Hiervon ausgehend liegt der Erfindung die Aufgabe zugrunde, das bekannte Verfahren und die bekannten Anordnung so zu verbessern, daß stabile und genaue Langzeitmessungen der Konzentration von Metaboliten in Biogeweben auf Online-Basis ermöglicht werden, wobei eine kompakte und kostensparende Bauart der Einzelkomponenten, einfache Handhabung und hohe Biokompatibilität gefordert wird.

Zur Lösung dieser Aufgabe werden die in den Ansprüchen I bzw. 12 angegebenen Merkmalskombinationen vorgeschlagen. Weitere vorteilhafte Ausgestaltungen und Weiterbildungen der Erfindung ergeben sich aus den

abhängigen Ansprüchen.

Die erfindungsgemäße Lösung geht von dem Gedanken aus, daß zur Kostenverringerung und Stabilitätsverbesserung des Meßsensors die enzymatisch katalysierten Reaktionsvorgänge unter räumlicher Trennung vom Meßsensor und unter stetiger oder gelegentlicher Emeuerung des Enzyms ablaufen sollten. Um dies zu ermöglichen, wird bei dem erfindungsgemäßen Verfahren vorgeschlagen, daß eine das Enzymenthaltende Enzymlösung dem Dialysat- oder/und Perfusatstrom zugemischt wird.

Eine bevorzugte Ausgestaltung der Erfindung sieht vor, daß die Enzymlösung als kontinuierlicher Enzymlösungsstrom stromauf der Meßstelle dem Dialysatstrom zugemischt wird, und daß mit dem so gebildeten Meßdialysatstrom ein an der Meßstelle angeordneter elektrochemischer Meßsensor kontinuierlich beaufschlagt wird. Dadurch werden Meßproben mit gleichbleibender Enzymaktivität stetig an dem Meßsensor vorbeigeführt und eine mit den Stoffwechselvorgangen schritthaltende, bei zu vernachlässigender Fließdauer in "Echtzeit" ablaufende Meßführung ermöglicht. Die Konzentration des Metaboliten im Meßdialysatstrom wird dann vorteilhafterweise dadurch bestimmt, daß der Metabolit im Meßdialysatstrom unter Einwirkung des Enzyms oxidiert wird, und daß die Konzentration eines an der Oxidationsreaktion teilnehmenden oder dabei entstehenden Reaktionspartners mittels zweier polarisierter Elektroden des Meßensors amperometrisch bestimmt wird.

Um die Elektroden des Meßsensors vor Ablagerungen zu schützen und die enzymatisch induzierten Vorgänge von den elektrochemischen Vorgängen zu trennen, werden die Elektroden des Meßsensors mittels einer für den Reaktionspartner durchlässigen, vorzugsweise als für das Enzym undurchlässige Dialysemembran ausgebildeten Schutzmembran von dem Meßdialysatstrom getrennt. Zur Senkung von Verbrauchskosten wird die Schutzmembran zweckmäßig auswechselbar in dem Sensor angeordnet.

Eine gleichbleibende Enzymkonzentration im Meßdialysat kann dadurch erreicht werden, daß der Enzymlösungsstrom in Abhängigkeit vom Durchsatz der Mikrodialysesonde zugemischt wird, wobei das Verhältnis zwischen Perfusatstrom und Enzymlösungsstrom 1: t0 bis t0: t, vorzugsweise 1: 1 beträgt.

Eine ausreichende Anreicherung des Perfusatstroms mit Metaboliten wird erzielt, wenn der Perfusatstrom I bis 15 µl/min, vorzugsweise 6 bis 7 µl/min beträgt.

Je nach Anwendungsfall kann als Enzym beispielsweise Glukoseoxidase (zur Bestimmung von Glukose) oder Laktatoxidase (zur Bestimmung von Laktat) eingesetzt werden. Vorteilhafterweise beträgt die Konzentration des Enzyms in der Enzymlösung von 100 U/ml bis 10 000 U/ml,

Eine bioverträgliche Perfusionsflüssigkeit besteht beispielsweise aus physiologischer Kochsalz- oder Ringerlösung, die zur Stabilisierung des pH-Werts phosphatgepuffert sein kann. Ferner kann die Enzymlösung zur

Ausschaltung eventueller bakterieller Einflüsse auf die Messung mit Kresolen in einer Konzentration von 0,01 bis 1 Gew.% versetzt werden.

Um die Linearität der Messung auch bei höheren Metabolitkonzentrationen zu gewährleisten, wird die Enzymlösung und/oder die Perfusionsflüssigkeit mit Sauerstoff angereichert, indem sie beispielsweise vor der

Messung einer Sauerstoff-Atmosphäre ausgesetzt wird.

Bei einer zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens geeigneten bevorzugten Anordnung wird zur Lösung der vorstehend angegebenen Aufgabe vorgeschlagen, daß die Diabjast- dorfund Perfusalteilung zur seinem Enzymlösungsrezervoir mit einer Enzymlösung beautschlagbar ist, und daß die Meßanordnung einen zur Bestimmung der Konzentration des unter der Einwirkung des Enzyma odsierbaren Metaboften ausgebildeten, an der Diabjaufeitung angekoppelten Meßbensor aufweist. Damit ist es möglich, die Enzymlösung nach Bedarf und einen Konzentration der den Konzentration im Verschleidene Enzymei einstellubaren Meßensor zu urwenden.

GemBB einer vorteilhaften Ausgestaltung der Erfindung mündet das Enzymlösungsreservoir über einen Zuführkanal stromauf des MeBessors an einer Mischstelle zusammen mis der Dalsystalteitung in eine Meßläsysalleitung. Durch den gemeinsamen Transport in der Meßläsystaleitung wird eine ausreichende Wechselwikung zwischen dem Enzym und dem Metabolit vor dem eigentlichen Nahrweis gewährleisest. Glieichzeitig wird vermieden, daß Enzymlösung durch die Mitrodialysesonde handurchgeschleust wird, so daß bei einer Beschädigung der Dialysemenbran kein arttermdest Eiweiß aus der Miktrodialysesonde in das Köpergewebe gelangen

Ein konstanter Perfusatstrom kann durch eine in der Perfusatieltung angeordnete, eingangsstiig mit einem 20 Perfusatrenervori und ausgangssteigt mit der Mikrodialysesonde kommunizierende erne Fördereinheit erzeugt werden. Um den mit dem Metaboliten angereicherten Perfusatstrom aus der Mikrodialysesonde ab Dialysatstrom abzuführen und unter konstanter Zumischung von Enzymlösung als Meßdialysatstrom an der Melbsonde vorbeizuführen, kann eine zweite Fördereinheit stromab der Mischstelle vor oder nach dem Meßsensor in der Meßdialysatellung angeordnet werden.

Ein Rückströmen von Enzymlösung in die Mikrodialysesonde wird bevorzugterweise dadurch verhindert, daß die Förderleistung der zweiten Fördereinheit größer, vorzugsweise doppelt so groß wie die Förderleistung der ersten Fördereinheit ist.

Um eine exakte Proportionalität zwischen Perfusatstrom und Meßdialysatstrom und damit konstante Meßbedingungen zu erzielen, sind die erste und zweite Fördereinheit jeweils als Dosierpumpe, vorzugsweise als Rollendosierpumpe oder Kolbenpumpe ausgehildet.

Ein besonders kompakter Aufbau wird dadurch erreicht, daß die erste und zweite Fördereinheit als in derre Perfusat- und Meßdia/spatielung angeordnete, durch einen gemeinsamen Rollkollohen zusammendfückbarre Pumpebläuche einer einzelnen Rollendosierpumpe ausgebildet sind. Unterschiedliche Durchflußmengen lassen sich dabei durch verschiedenlumige Pumpschläuche einstellen.

Um einen quantitativen Nachweit des Metaboliten im Meßdialpstatstrom zu ermöglichen, kann ein für amperometrische Messungen ausgebülderter Meßensor verwendet werden, der eine vorzugtweise aus Palin oder Gold bestehende Meßekektrode und eine der Meßelektrode benachbarte, vorzugsweise aus Silber oder Edelstahl bestehende Verzleichselektrode aufweist.

Um die enzymatischen Vorgänge von den elektrochemischen Vorgängen an den Elektroden zu trennen und Ablagerungen auf denselben zu verhindern ist es von Vorteil, wenn der Meßsensor eine die Elektroden vom Meßdalysatstrom trennende, zweckmäßig auswechselbare semipermeable Schutzmenbran aufweist.

Zur Optimierung der Meßbedingungen und zur Verringerung von Signaldrift kann eine die Temperatur in der Durchfüßkammer auf einen vorzugsweise 29°C betragenden Vorgabewert einregelnde Temperaturregeleinrichtung vorgesehen werden.

Eine Rückströmung von enzymhaltigem MeBdialysat in Richtung der Mikrodialysesonde kann durch ein in der Dialysatleitung angeordnetes, selbsttätig sperrendes Rückschlagventil verhindert werden.

Der erfindungsgemäße Meßtensor wird vorzugswelse in Verbindung mit einer zweckmäßig an einem Patienten tragbaren Meßanordnung eingesetzt, die eine das Meßignal des Meßensors aufnehmende und draus mit der Konzentration des Metaboliten im Gewebe korrelierte digitale Einzeldaten generierende, vorzugsweise mikroprozessorgesteuerte Auswerrelektronik aufweist.

Die auf diese Weise gewonnenen digitalen Einzeldaten können zur Erstellung eines Langzeitbildes in kontinuierheine Zeitabständen in einem Speichermedium abgespeicher werden und zur Ablesung durch den Patienten an einem vorzugsweise als LCD-Anzeige ausgebildeten Anzeigemittel aktuell angezeigt werden.

Das er findungsgemißte Verfahren sowie die erfindungsgemäßte Anordnung finden vorteilhafterweise zum 5 Ausgleich diabetischer Defekte bei zuckerkranken Patienten Verwendung, wobei in Kombination mit einem automatisch arbeitenden Insulin-Infusionsmittel eine Steuerung der Insulingabe nach Maßgabe der im Körper-gewebe des Patienten bestimmten Glukosekonzentration erfolkt.

Im folgenden wird die Erfindung anhand eines in der Zeichnung schematisch dargestellten Ausführungsbeispiels näher erläutert. Es zeigen

Fig. 1 ein Blockschaltbild einer Meßanordnung zur Überwachung von Metaboliten in Körpergewebe;

Fig. 2 eine Mikrodialysesonde in vereinfachter geschnittener Darstellung;

Fig. 3a und b einen Meßsensor und eine die Durchflußkammer begrenzende Platte in schaubildlicher Explosionsdarstellung und zusammengebaut in geschnittener Darstellung.

Die Anordnung zur Überwachung von Metabolikonzentrationen im Körpergewebe gemäß Fig. besteht im wesentlichen aus einer in das Subkuntagewebe 10 einer Patienten implantierbaren Mikrodiskyssonde 18 und einer extrakorporal angeordneten Meßanordnung 28, wobei die eingangszeitig über eine Perfusaltelung 12 mit einem Perfusaltsrom beaufschlagber Mikrodiskysonde 18 ausgangszeitig über eine Dalystateltung 14 und eine Meßdialysalleitung 15 mit einer Durchflußkammer 16 kommuniziert, an die ein Meßsensor 26 der Meßanordnung 28 angekoppelt ist, und wobei an einer Mischstelle 20 zwischen der Dialysalleitung 14 und der Meßdialysalleitung 15 ein Zuführkanal 22 eines Enzymlösungsreservoirs 24 angeschlossen in der

Die beispielsweise aus phosphatgepufferter physiologischer Kochsalzlösung oder Ringer-Lösung bestehende Perfusionsflüssigkeit 30 wird mittels einer in der Perfusatleitung 12 angeordneten, eingangsseitig aus einem Perfusatreservoir 32 gespeisten ersten Fördereinheit 34 der Mikrodialysesonde 18 zugeführt. Eine stromab der Mischstelle 20 und der Durchflußkammer 16 nachgeschaltet angeordnete zweite Fördereinheit 36 sorgt aufgrund ihrer im Vergleich zur ersten Fördereinheit 34 größeren Förderleistung dafür, daß der mit Metaboliten angereicherte Perfusatstrom als Dialysatstrom aus der Mikrodialysesonde 18 abgesaugt und unter zusätzlicher Zumischung von Enzymlösung 38 an der Mischstelle 20 als Meßdialysatstrom durch die Meßdialysatleitung 15 weitergeleitet wird. Dabei wird durch die höhere Förderleistung der zweiten Fördereinheit 36 gewährleistet, daß keine Enzymlösung 38 von der Mischstelle 20 in Richtung der Mikrodialysesonde 18 fließen kann. Der Meßdialysatstrom wird durch die an Anschlußstellen 40,42 in die Meßdialysatleitung 15 geschaltete Durchflußkammer 16 hindurch- und dabei am Meßsensor 26 vorbeigeleitet und in einen der zweiten Fördereinheit 34 nachgeordneten Auffangbehälter 44 zur späteren Entsorgung abgeleitet. Die erste und zweite Fördereinheit 34, 36 können als voneinander getrennte Dosierpumpen, oder - wie in dem hier beschriebenen Ausführungsbeispiel - als durch einen gemeinsamen, mittels eines zweckmäßig batteriegespeisten Motors 46 angetriebenen Rollkolben zusammendrückbare Pumpschläuche einer Rollendosierpumpe 48 ausgebildet sein. Die auf die Perfusatleitung 12 und die Meßdialysatleitung 15 gemeinsam einwirkende Rollendosierpumpe 48 gewährleistet mit einfachen Mitteln die Einstellung eines vorgegebenen Verhältnisses zwischen Perfusatstrom und Meßdialysatstrom nach Maßgabe der verwendeten Pumpschlauchquerschnitte.

Wie aus Fig. 2 ersichilich, besteht die Mikrodiabysesonde 18 im wesentlichen aus einer an ihrem proximalen und distalen Ende verschlossenen dospelbunigen Nadel mit einer Feinbeit von etwa 20 Gauge, die im Bereich ihres distalen Endes mit einer Diabysemenbran 50 verschen die eine zentral angeordneten, mit der Perfusatieitung 12 kommunisteriende inner Nadelkandie 52 aufweit die eine zentral angeordneten, mit der Diabysemenbran 50 verschlossen der bei zum distalen Ende hindurchgreift. Die gleichfalls am proximalen Ende herausgeführte Diabysateltung 14 recht zum den stellen Ende hindurchgreift distalen Nadelende und kommuniseriert dern mit der Auslaßfolmung 54 der inneren Hodikungkand 56 bis zum distalen Nadelende und kommuniseriert dern mit der Auslaßfolmung 54 der inneren Hodikungkand 50 bei Ausstellen 150 der Diabysemenbran 500 bentesen ist, daß die zu betrümmenden Stoffwechepfordukter, wie Glukoze oder Mikchalture nahezu widerstandsfrie durch die Membran 50 hindurchdiffundieren Können, während größere. Moleklite zurückgehalten werden. Zur Glukoze- und Müchsalturehsstimmung wird die Porenweite bei 001 bis 003 jm gewählt. Aufgrund des zwischen der Interstitällfüssigkeit und dem an der Membran 50 entlangsgepunpen Perfussatrom hinsichtlich der Metabölnten bestehenden Konzentrationsgradienten wird das Perfusat mit Metaböliten aus dem interzelhularen Gewebe befrachtet. Daraus resultiert ein Dialysat, wobei der Konzentrationsgradient durch Abpumpen des Dialpysats kontinuerich aufseterherhalten wird.

Die bolatorplatie 62 und die Kammer-jante wir kongebouwt termijsersat eutgeregen werzen.

Die bolatorplatie 62 und die Kammer-jante wir kongebouwt eine gegenseitiger Anlage ihrer Breitseiseinflächen 53 bzw. 65 durch nicht dargesteille Verbindungsmittel fotoa mure gegenseitiger Anlage ihrer Breitseiseinflächen 50 wird zwischen der Kammer-platie 60 und der belotatorplatie 62 met beneumer 61 an ihrer den Elektroden 64, 65 zugewanden Offinung betrederschend, vorzugsweise ab Dalystemenbran 74 bei Bedaff einfach auswechseln. In zusammengebauter Zustand befindet sich dann die aktive Medstelle 76 des Medsensors 26 im Bereich zwischen den durch die Schutzmembran 74 abgedeckten Stirnllächen der Elektroden. Die 76 met 16 met

Bei der Meßdurchführung dient das in der Durchflußkammer 16 am Meßsensor 26 vorbeigeführte Meßdialysat als Elektrolyt. Auf der Fließtrecke zwischen der Mischstelle 20 und der Meßstelle 76 bewirkt eine zugemische Enzymlösung 38, die Glukoseoxidase als Enzym 84 ennhält, daß die aus dem Gewebe gewonnen β-D Glukose im Beisein von Sauerstoff unter Freisetzung von HyO; zu D-Glukonolakton oxidiert, welches nachfolgend in Maßriger Lösung hydrolytisch zu D-Glukonslure reagiert:

GOD

65

Die Bildungsrate von H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> kann als Diffusionsgrenzstrom aufgrund der folgenden Reaktion an der Platinanode amperometrisch gemessen werden:

Pt  

$$H_2O_2$$
 --->  $O_2$  +  $2H^+$  +  $2e^-$  (2)

Die zu bestimmende Glukosekonzentration verhält sich proportional zu dem so gemessenen Strom. Der im Meßdialysat vorhandene Sauersoft freich für den Resktionsablud vanz zumald er bei der Glukose-Umwandlung verbrauchte Sauerstoff bei der Umwandlung von H-O, an der Pt-Anode 68 zurückgewonnen und zumindest eilewiese in das Medfaliyska zurückgeführt wird. Zusztleich ist es jedoch möglich und niebesondere bei hohet Metabolikonzentrationen zweckmäßig, die Enzymlösung 38 oder die Perfusionsflüssigkeit 30 mit Sauerstoff anzureichern.

Zum Nachweis von Milchsäure (Laktat) kann bei grundlegend gleichem Meßaufbau mit einer Enzymlösung 38, die Laktatoxidase als Enzym 84 enthält, in dem Meßdialysat vorhandenes Laktat im Beisein von Sauerstoff in Pruvat (Brenztraubensäure) unter Freisetzung von H-GO, oxidiert werden

Laktat + 
$$O_2$$
 ---> Pyruvat +  $H_2O_2$  (3)

Auch hier kann die Bildungsrate von  $H_2O_2$  mittels des elektrochemischen Sensors als Diffusionsgrenzstrom im Sinne der vorstehenden Reaktionsgleichung (2) an der Platinanode 66 gemessen werden.

Sowohl beim Glukossensor als auch beim Laktatsensor wird der Diffusionsgrenzstrom mit einer positiven Polarisationsspannung gemessen.

Grundstrzich ist es möglich, den in Fig. 1 gezeigten Sensor auch mit em gegengesetzter Polarisationsspannung, also mit dem Platinstift 68 als Kathode und der zylidurischen Silberecktorde 64 als Anode zu betreiben Damit erhält man an der Meßelektrode 66 eine Reduktion des im Meßdialyast enthaltenen Sauerstoffs zunächst zu H-O<sub>2</sub> und anschließend zu H-O, nach folgenden Reaktionseleichungen:

$$O_2 + 2H^+ + 2e^- \xrightarrow{--->} H_2O_2$$
 (4a)

Pt  
$$H_2O_2 + 2H^+ + 2e^- ---> 2H_2O$$
 (4b)

Zur Messung des Sauerstoffpartialdrucks im Meßdialysat wird also der Differenzgrenzstrom bei konstanter Spannung zwischen Meßkathode 66 und Bezugsanode 64 als Maß für die in der Zeiteinheit die Kathode erreichenden O<sub>2</sub> Moleküle genutzt.

Zussumenfastend ist folgendes festzustellen: Die Erfindung bezieht sich auf ein Verfahren und eine Anordning zur konlinierichen Überwachung der Konzentarion vom Metabelien, wie Glukoze oder Michaelung, in Blogeweben, wobei einer vorzugsweise im Subkutangewebe 10 implanierten Mikrodialysesonde 18 ein Perfusstrom ausgehört und unter Anrecherung mit dem in der Gewebellösigkeit einhallenen Metabolitien als Dialystatrom entnommen wird. Zusätzlich wird dem Dialystatrom an einer Mischstelle 20 ein kontinuierliche Enzymlösungsstrom zugemisch. Mit dem so gebülderen Medfalisystatrom wird ein elektrochemischer Medisensor 28 kontinuierlich beaufschlagt und dabei die Konzentration des Metaboliten im Meßdialystatrom unter selektiver Einwirkung des Enzyma 48 amperometrisch bestimmt.

### Patentansprüche

I. Verfahren zur kontinulerlichen Überwachung der Konzentration eines Metaboliten, wie Glukose oder Mildsturt, in Biogeweben, bei welchem einer vorzugsweise im Subkutangewebe (10) implantierten Mikrodialysesonde (18) ein Perfusstatrom zugeführt und unter Anreicherung mit dem in der Gewebeflüstigkeit entbaltenen Metaboliten als Dialysatstrom entnommen wird, und bei welchem die Konzentration des Metaboliten in Dialystatstrom unter selektiver Einwikrung eines Enzym (84) an einer vorzugsweise extrakorporal angeordneten Melstelle (76) bestimmt wird, dadurch gekennzelchnet, daß eine das Enzym (84) enthaltende Enzymlösung (38) dem Dulsystatodry unter Perfusstatrom zugemischt wird.

55

 Verfahren nach Anspruch I, dadurch gekennzeichnet, daß die Enzymösung (38) als kontinuierlicher Enzymösungsstrom stromauf der Medstelle (78) dem Diabyastutom zugemische wird, und daß mit dem so gebildeten Meßdialysastrom ein an der Meßstelle (76) angeordneter elektrochemischer Meßsensor (26) kontinuierlich beaufschlate vind.

3. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Metabolit im Meßdialysatstrom unter

Einwirkung des Enzyms (84) oxidiert wird, und daß die Konzentration eines an der Oxidationsreaktion teilnehmenden oder dabei entstehenden Reaktionspartners mittels zweier polarisierter Elektroden (64, 66) des McBsensors (26) amperometrisch bestimmt wird.

- 4. Verfahren nach Auspruch 3. dadurch gekentzeichnet, daß die Elektroden (§6, 66) des Meßentors (26) mittek einer für den Rekeltonspartner durchläsigen, vorzugsweite als für das Erstym (89) undurchläsige Dialysemembran ausgebildeten, zweckmäßig auswechselbaren Schutzmembran (78) von dem Meßdägssattrom gerennt werden.
- 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß der Enzymlösungsstrom in Abhängigkeit vom Durchsatz der Mikrodialysesonde (18) zugemischt wird, wobei das Verhältnis zwischen Perfusatstrom und Enzymlösungsstrom 1: 10 bis 10:1, vorzugsweis 1:1 berägt.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß der Perfusatstrom 1 bis 15 μ/min, vorzugsweise 6 bis 7 μ/min beträgt.
- 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß Glukoscoxidase oder Laktatoxidase als Enzym (84) eingesetzt wird.
- Verfahren nach Auspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Konzentration des Enzyms (84) in der Enzymlösung (39) im Bereich von 100 U/ml bis 10 000 U/ml eingestellt wird.
   Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß das gegebenenfalls phosphaten.
- verfanten nach einem der Ausprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß das gegebenenfalls phosphatgepulferte Perfusat (30) aus physiologischer Kochsatz-oder Ringer-Lösung besteht.
   Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß die Enzymlösung (38) mit
- Kresolen in einer Konzentration von 001 bis 1 Gew. % versetzt wird.

  11. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß die Enzymlösung (38)
  - und/oder das Perfusat (30) mit Sauerstoff angereichert werden.

    12. Anordnung zur kontinuierlichen Überwachung der Konzentration eines Metaboliten, wie Glukose oder
- Milchalure, in Biogenether, mil einer im Subkunagewehe (bi) Implantierbaren, bior eine Perfusatietung (12) mit einem Perfusatietung bereit einem Perfusatietung bestehen Mikrodialysesonde (18), einer den mit dem Metaboliten assgreichetter Ferfusatietung (14) mit eine Vorzugsweise cutrakorporal angeordenen, mit der Dialysatietung (14) auf und vorzugsweise cutrakorporal angeordenen, mit der Dialysatietung (14) verbundenen Meflanordnung (26), daburd; gekennzeichett, daß die Dialysatietung (14) oder und Perfusatietung (17) aus einem Enzymborgerservoir (24) mit einer Enzymborge (38) besutschlagbar ist und daß die Meßanordnung (28) einen zur Bestimmung der Konzentration des unter der Einwirkung des Enzyms (84) oxidierbaren
- Metaboliten ausgebildeten Meßsensor (26) aufweist. 13. Anordnung mach Auspruch 12, gekennzeichnet durch einen mit dem Enzymlösungsreservoir (24) verbundenen, stromauf der Meßsensors (26) an einer Mischstelle (20) gemeinsam mit der Dialysatleitung (14) in

30

55

60

- eine zu dem Meßenson (26) (bhrende Meddalystaleiung (15) enbedoebe Zilbhrhank (26) 14. Anordnung nach Anspruch 13 der 13, gekenzeichnet durch eini der Perfusiklung (12) angeordnete, eingangsseitig mit einem Perfusatreservoir (32) und ausgangszeitig mit der Mikrodialysesonde (18) kommungisterende, einen konstanten Perfusatrom erzeugende erze Fordereinheit (20).
- 15. Anordnung nach einem der Ampyelate 12 bis 14. gekennzeichnet durch eine stromab der Mischaelle (20) vor oder nach dem Meßenzen (20) ausgeordnete, einen aus dem Dialysatstrom und der an der Mischaelle (20) dem Dialysatstrom zuströmenden Eurymidsung (20) geöblichet, konstanten Mehdaülysatstrom fördernde zweite Prodereinheit (36).
- Anordnung nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, daß die F\u00f6rderleistung der zweiten F\u00f6rdereinhei (36) gr\u00e4\u00dfer, vorzugsweise doppelt so gro\u00f6 wie die F\u00f6rderleistung der ersten F\u00f6rdereinheit (34) ist.
- Anordnung nach einem der Ansprüche 14 bis 16, dadurch gekennzeichnet, daß die erste und zweite F\u00f6rdereinheit (34, 36) jeweils als Dosierpumpe, vorzugsweise als Rollendosierpumpe oder Kolbenpumpe ausgebildet sind.
   Anordnung nach einem der Anspr\u00fcche 15 bis 17, dadurch gekennzeichnet, daß die erste und zweite
  - Fordereinnig nacht einem der Anspruche 15 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß die erste und zweite Fordereinheit (94.36) als die Perfussi- und Meßdiajvasteinung (12,15) angeordenet, durch einen gemeinsamen Rollkolben zusammendrückbare Pumpschläuche einer einzelnen Rollendosierpumpe (48) ausgebildet sind.
- 19. Anordnung nach einem der Ansprüche 12 bis 18, dadurch gekennzeichnet, daß der in eine Durchflüßkammer (16) der Medfalighzalleitung (15) eingreifende, für amperomerische Messungen ausgebildete Meßsensor (28) eine vorzugsweise aus Platin oder Godb bestehende Meßlecktvode (66) und eine der Meßlecktvode (66) einenbharte, vorzugsweise aus Silber oder Edelstahl bestehende Vergleichischektvode (66) aufweist.
- Anordnung nach Anspruch 19, dadurch gekennzeichnet, daß der Meßsensor (26) eine die Elektroden (64, 66) vom Meßdialysatstrom trennende, zweckmäßig auswechselbare semipermeable Schutzmembran (74) aufweist.
- Anordnung nach einem der Ansprüche 12 bis 20, gekennzeichnet durch eine die Temperatur in der Durchflußkammer (16) auf einen vorzugsweise 29°C betragenden Vorgabewert einregelnde Temperaturregeleinrichtung.
  - 22. Anordnung nach einem der Ansprüche 12 bis 21, dadurch gekennzeichnet, daß in der Dialysatleitung (14) ein bei Rückströmung von Meßdialysat in Richtung der Mikrodialysesonde (18) selbsttätig sperrendes Rückschlagvenil angeordnet ist.
- 323. Anordnung nach einem der Ansprüche 12 bis 22 dadurch gekenmeinen, daß die zweckmäßig tragbare Meßanordnung (28) eine das Meßigend ales Meßensons (26) aufnehmende und daraus mit der Konzentration des Metaboliten im Gewebe (10) korreitierte digital Einzeldaten generierende, vorzugsweise mikroprozessorgesteuerte Auswerteckkrionik (82) aufweist.

24. Anordnung nach Anspruch 23, dadurch gekennzeichnet, daß die Meßanordnung (28) ein die Einzeldaten in kontinuserlichen Zeitabständen abspeichermdes Speichermedium (89) und ein die Einzeldaten anzeigendes, vorzugweise als LCD-Anzeige ausgebildetes Auszeigenitet (29) umfaßt. 25. Verwendung des Verlahrens sowie der Anordnung nach einem der vorangehenden Ansprüche vorzugsweise in Kombination mit einem automatisch arbeitenden Insullin-influsionsmittet zum Ausgleich diabeitscher Delekte bei zuscher/kranken Patienten, wobei eine Steuerung der Insulingabe nach Maßgabe der im Köpergewerbe der Patienten bestimmten Glükoschotzentration erfolge.

35

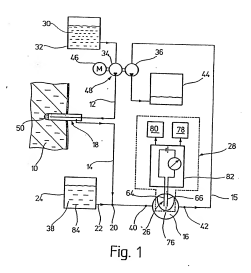
45

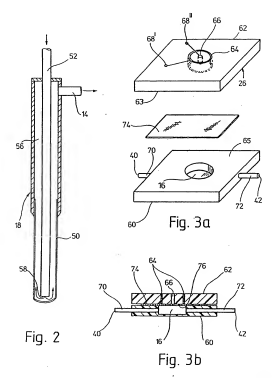
50

Hierzu 2 Seite(n) Zeichnungen

- Leerseite -

Nummer: Int. Cl.<sup>6</sup>: Offenlegungstag: DE 44 01 400 A1 A 61 B 5/14 20: Juli 1995





1/5/1 DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2007 The Thomson Corporation. All rts. reserv.

0007377174 Drawing available WPI Acc no: 1995-255852/199534 XRAM ACC NO: C1995-116896 XRPX ACC NO: N1995-197449

XMPX ACC NO: N.1995-19/449
Continuous monitoring of metabolite concn. in bio tissue - uses mixture of enzyme soln. with dialysate or perfusate flow, for combination with insulin infusion operation to compensate for diabetic defects
Patent Assignee: INST DIABETESTECHNOLOGIE GEMEINNUETZIGE (DIAB-N);
PETIFFER E (PFEI-I); STERNBERG F (STERN)
INVENTOR: PETIFFER E; STERNBERG F (STERN)
COUNTRIES DEADER WITHOUT STERNBERG F (STERN)

countries ) Patent Number Kind Date Application Number Kind Date Update Type

DE 4401400 A1 19950720 DE 4401400 A 19940119 199534 B DE 7004700 AT 13930700 DE 7401400 A 13940115 139334 B EP 664889 A1 19950802 EP 1394117330 A 19941104 139535 E US 5640954 A 13970624 US 1395435382 A 13950505 139731 NCE PF 664898 B1 20020703 EP 1394117330 A 13941104 20023 EP 1994117390 A 19941104

Priority Applications (no., kind, date): US 1995435382 A 19950505; DE 4401400 A 19940119

Patent Details Patent Number Kind Lan Pgs Draw Filing Notes DE 4401400 Al DE 9 3 EP 664989 Al DE 11 3

Regional Designated States, Original CH DE FR LI NL US 5640954 A EN 8 3 EP 664989 B1 DE

Regional Designated States, Original CH DE FR LI NL DE 59410150 G DE Application EP 1994117390 Based on OPI patent EP 664989

Alerting Abstract DE A1 Alerting Apstract up Al
For continuous monitoring of a metabolite concentration in bio tissue,
such as glucose or lactic acid, the enzyme solution (38) containing the
enzyme (84) is mixed with the dialysate and/or perfusate flow. Also claimed is an appris. with a dialysate channel (14) and/or perfusate channel (12) subjected to a mixture flow of an enzyme solution (38) from a reservoir (24). The measurement system (28) has a measurement sensor (26) to measure the concentration of metabolites which can be oxidised through the action of the enzyme (84). USE - Not one encyme to 1. in combination with an automatic insulin influsion operation to compensate for diabetic defects in diabetic patient, to control the insulin delivery according to the measured patients, to control the insulin delivery according to the measured glucose conco. in the patient's body tissue.
ADVANTAGE - The action gives an online measurement in a rapid-working, compact and easily handled system, with a high bio-compatibility.

Title Terms /Index Terms/Additional Words: CONTINUOUS; MONITOR; METABOLITE; CONCENTRATE; BIO; TISSUE; MIXTURE; BAXYME; SOLUTION; DIALYSE; PERFUSION; FLOW; COMBINATION; INSULIN; INFUSION; OPERATE; COMPENSATE; DIABETES; DEFECT; GLUCOSE; LACTIC; ACID

Class Codes International Patent Classification IPC Class Level Scope Position Status Version Date A61B-005/00; A61B-005/14 Main "Version 7" Page 1

## weDEabstractDialogweb.txt A61M-001/14; C12q-001/00; C12q-001/26; C12q-001/32; C12q-001/54; G01M-027/403; G01M-033/48 Secondary "Version 7<

File Segment: CPI; EngPI; EPI .
DWPI Class: 804; 807; 016; S03; P31; P34
Manual Codes (EPI/S-X): S03-E03; S03-E14H
Manual Codes (EPI/S-X): 804-80404; 804-030A; 810-A07; 810-C04D; 811-C08E3; 812-K04A; 814-F07; 02-A02; 05-4

Derwent WPI (Dialog\* File 351): (c) 2007 The Thomson Corporation. All rights reserved.

© 2007 Dialog, a Thomson business